⑩ 公開特許公報(A) 昭60-55039

@Int_Cl_4

識別記号

厅内整理番号

母公開 昭和60年(1985)3月29日

C 08 L 5/00 C 08 J 5/18 6958-4J 7446-4F

審査請求 未請求 発明の数 1 (全5頁)

函発明の名称 水溶性多糖類フィルム

②特 願 昭58-163282

愛出 願 昭58(1983)9月7日

⑫発明者 望田 直規

富山市海岸通3番地 三菱アセテート株式会社内 富山市海岸通3番地 三菱アセテート株式会社内

70発明者 伊藤 元

富山市海岸通3番地 三菱アセテート株式会社内

大阪市北区中之島2丁目3番18号 三菱アセテート株式会

社内

⑪出 願 人 三菱アセテート株式会

東京都中央区京橋2丁目3番19号

社

20代 理 人 弁理士 小林 正雄

明 網 期

発明の名称

水器性多期類フイルム

特許請求の範囲

カラギーナンとガラクトマンナンとを重量比で 9 9 : 1 ないし 2 0 : 8 0 の割合で含有する ことを特徴とする水溶性多糖類フイルム。

発明の詳細な説明

本発明は水溶性多糖類、特にカラギーナンを 成分とするフイルムに関する。

従来、水溶性多糖類とりわけ可食性の水溶性 多糖類は、粉体もしくは粒体の形態で、あるい は水溶液として市場に提供されているが、近来 の食生活の多様化に伴い、フィルム状に賦形さ れた可食水溶性多糖類への関心が深まつている。 可食水溶性多糖類としては例えびカラギーナン があげられる。カラギーナンはユーキューマ属、 コンドラス属の海藻より抽出されるものであつ て、主として祢蹊の稲類により、カツバカラギ ーナン、イオタカラギーナン及びラムダカラギ ーナンに分類することができる。

一般に可食水溶性多糖類をフイルム状に賦形 するためには、物性面の側約から溶融延伸法を 採用することができず、いわゆるキヤステイン **グ法を採用することが普通であり、例えばプル** ラン、アルギン酸塩等のフイルム化はキャステ イング法によつて行われている。しかしながら 水を溶剤として用い、乾燥したのち賦形するキ ヤステイング法は、可食水溶性多糖類の賦形に 用いられているが、まだカラギーナンに対して は用いられていない。すなわち、カラギーナン を水に溶解し、平滑而上に流延して乾燥すると、 カラギーナンは乾燥途中より「削れ」を起こし、 良好なフイルムとして取出すことが不可能とな る。また乾燥途中にカラギーナンフイルムを取 出すことも可能であるが、この場合にはまだカ ラギーナン中の水分率が高く、取出し時の局部 的な応力によつて局部的な変形を起こし、平面

性の良好なフイルムを得ることができない。更 にはフイルムが相互に接着し易いという性質か ら取扱いが極めて困難で、巻廻したフイルム状 物として得ることは不可能である。

本発明者らは、カラギーナンを主成分とするフイルムを得るために検討を行つた結果、難くべきことにカラギーナンにガラクトマンナンを添加することによつて、フイルムへの賦形性が飛躍的に増大することを見出した。

本発明は、カラギーナンとガラクトマンナンとを重量比で99:1 ないし20:80の割合で含有することを特徴とする水溶性多糖類フイルムである。

ガラクトマンナン 容被を平滑面上に流延したのち 乾燥し、水分を除去することによつナナン を除去する ために 困難で あることは、カラギーナンと 同様に割れ現象を頻発する ために 困難である。また水分率の多い状態で取出すことも、相互接着性及びフィルムとしての 靱性が欠如している ため 困難である。このようにガラクトマンナン

- 3 -

好なフィルムを作成しようとする場合には、粗 製カラギーナンより精製カラギーナンを用いる 方が好ましい。

一方、ガラクトマンナンとしては例えばグアーガム、ローカストピーンガムなどが用いられる。透明度の高いフィルムを製造する場合には、ガラクトマンナンとして精製度の高いものを用いることが好ましい。そのほかフィルム形成性を妨げない程度にカラギーナン及びガラクトマンナン以外の成分例えば甘味料、色素等を添加してもよい。

本発明のフィルムを製造するに際しては、まずカラギーナン及びガラクトマンナンを溶剤になかりまする。溶剤としては通常は水が用いる「不容を溶解する際に、いわゆるで、かに無機塩類を溶が止し、分散性を削等を添加してする。無機塩類とは倒えば塩化ナトリウム、塩化カリウム、硫酸塩類の添加量は水に対し、塩化カリウム、硫酸塩類の添加量は水に対して10%以下が好ましい。親水性有機溶剤として10%以下が好きした。親水性有機溶剤として10%以下が好きした。親水性有機溶剤として10%以下が好きした。親水性有機溶剤として10%以下が対きした。親水性有機溶剤とし

及びカラギーナンのいずれもが単独ではキャス テイング法によつて良好なフイルム状物を得る ことは困難であつた。

本発明に用いられるカラギーナンはカッパ、イオタ、ラムダのいずれの種類でもよく、またしてはカラギーナン原源を抽出、 戸過、精製品が好ましいが、単に原葉を水洗、乾燥、粉砕することによつて得られるいわゆる粗製品でもよい。ただし透明性の良

- 4 -

ては例えばメタノール、エタノール、ブロバノ ール、アセトン等が用いられる。有機溶剤の添 加量は水に対して25%以下が好ましい。

カラギーナン及び ガラクトマンナンの 溶液を 調製するに際しては、 両者を別個に溶剤に溶解 したのち、これらの 溶液を混合してもよく、 ま た両方の粉末を一緒に溶剤に溶解してもよい。 溶剤を加温して水溶性多糖類を加えると、 攪拌 により容易に溶解することができる。

溶液中の水溶性多糖類の比率は、カラギーナン 9 9 ~ 2 0 重量部に対し、ガラクトマンナン 1 ~ 8 0 重量部である。カラギーナンの比率がこれより高いと、キャステイング時に割れを生じ、フイルムを製造することができない。またガラクトマンナンの比率がこれより高いと、フイルム製造が著しく困難となる。

次いでキャステイング法により、水溶性多糖 類容液を平滑而を有する容器に流延し、乾燥し てフイルムを製造する。キャステイング法によ るフイルムの製造は、バッチ式又は連続式のど ちらでもよい。

平滑面を有する容器の材質としては、例えば ガラス、ステンレススチール、テフロン、石な とがあげられる。ガラス及びステンレススチー ルは均一な厚みのフィルムを得るのに 好適であ り、一方テフロン及び石はフィルムの剝離性が 良好である点で優れている。

この容器を静置し、自然乾燥、真空乾燥等に より水分を除去すると本発明のフイルムが得ら れる。

水溶性多糖類フイルムでのフイルム相互の接着れ現象は、一般的にはフイルれに含有される水分が重要な因子であるといったれていいとかままりもあるギーナンとがラス平滑板と、かの比率が大きく影響する。がラス平滑板と、カラマイルムを製造する場合を例にと、乾燥を行うない、カラギーナンの水分率が20%未満であれば乾燥時に下割れよ現象が甚しく、良好なフ

- 7 -

これに対し本発明になるカラギーナンとガラクトマンナンの混合系においては乾燥直後すなわち平滑板から剝離する時の水分率が 5 ~ 1 0 0 % の広い範囲において割れ現象を生ずることなく、かつ良好にフイルムを平滑板より剝離することができる。

本発明の水溶性多糖類フイルムは、可食フイルム用途例えばオプラート、インスタント食品、

イルムを形成することができない。

一方水分率が20×以上であればカラギーナン皮膜に若干の制性が脱与されるため、側れ刃を放けるが、斜離に際してつかって、外側に変易に得ることは困難になって、大力を移動と、大力を変易があると、大力をないが多ななり、を変したで、大力をないが多ななり、を変したで、大力を変更をある。ないので、大力のでは、大力のでは、大力のでは、大力のでは、大力のでは、大力のでは、大力のでは、大力のでは、大力のでは、大力のでは、大力のでは、大力のでは、大力のでは、大力のでは、大力のでは、大力のでは、大力のでは、大力のでは、大力のである。、

またカラギーナンを含まないガラクトマンナンの場合には、ガラクトマンナンの水分率が 1 5 %未満である場合には 乾燥時に割れを生じ、良好なフイルムが得られない。しかし水分率が 1 5 %以上である場合でもガラクトマンナン皮膜に若干の靱性が賦与されるため、割れ現象は

-8-

可食印刷フイルム、医薬品用パインダー、錠剤 成型用フイルム、培地等に使用することができ ス

下記実施例及び比較例中の水分率はフイルムを105℃、4時間乾燥したときの乾燥減量より求めた。透明度は可視分光光度計を用い波長620 nmで測定し、フイルムの厚みはダイヤルゲージ厚み測定機で測定した。また破断強度は、従70 mm、横10 mmの短冊型の試験片を20℃、60% RHの条件下に一昼夜放置後、チャック間隔50 mmとして試験機にセットし、20℃、60% RHの条件下で60 mm/分の引張速度で引張試験を行つて測定した。

実施例 1

フィリピン産ューキューマコトニより抽出、 P 過及び乾燥を行つて得られたカッパカラギー ナン 5 g (水分率 9 %)をイオン交換水 2 5 0 ml 中に分散し、8 0 ℃で 3 時間提件して溶解し た。

一方、ポルトガル雅カログ樹より得られた粗

製ローカストピーンガム粉末を温水に溶解し、 **严過、乾燥を行うことによつて得られた精製**ロ ーカストピーンガム粉末5g(水分率12%) をイオン交換水250ml中に分散し、80℃で 3 時間攪拌して溶解した。以上の操作によつて 得られた水溶液2種類を更に混合し、80℃で 1時間攪拌した。この溶液300元を熱時に凝 3 0 cm、機4 0 cmの底面が充分に平滑な長方形 のステンレススチール製パットに均一に流延し たのち、70℃の真空乾燥機で一昼夜乾燥した。 乾燥後、パットを取出したところ、割れ現象は 全くみられず、フィルムを注意深く剝離したと ころ全面良好にステンレス平板より剝離するこ とができた。このフィルムの乾燥機取出し直後 の水分率は8%であり、また剝離後1時間室内 に放置したのちA水分率は18%であつた。

また上記の混合した水溶液をイオン交換水で10倍に希釈した水溶液を用いて厚み5μのフィルムを得た。この赤外スペクトルを第す 図_Aに示す。

- 11 -

機拌して溶解した。この溶液 3 0 0 mlを熱時に 縦 3 0 cm、横 4 0 cmの底面が充分に平滑な長方 形のステンレスパットに均一に流延したのち、 7 0 ℃の真空乾燥機で一昼夜乾燥した。乾燥後、 パットを取出したところ割れ現象は全くみられ ず、良好にフィルムが形成されていた。このフィルムの水分率は乾燥機取出し直後で1 0 %で あつた。

比較例 2

実施例1で用いたものと同じ精製ローカストピーンガム粉末10g(水分率12%)をイオン交換水500mlに分散し、80℃で3時間攪拌した。この器液300mlを熱時に縦30cm、横40cmの長方形の底面が充分平滑なステンレス製パットに均一に流延したのち、70℃ルス空乾燥機で一昼夜乾燥した。乾燥ビーンガムには不定形の「割れ」が無数に生じて取出るcml以上の面積を有するフィルムとして取出するとは不可能であつた。得られた割れ片の水分

比較例 1

実施例1で用いたと同じカッパカラギーナン10g(水分率9%)をイオン交換水500ml
中に分散し、80℃で3時間視押して密解した。
この密液300mlを熱時に縦30cm、機40cm
の長方形の底而が充分に平滑なステンレス製パットに均一に流延したのち、70℃の東空乾燥
機で一昼夜乾燥した。乾燥後、パットを取出し
てみたところカラギーナンには不定形の「割れ」
が無数に生じており、5cml以上の面積をもつフィルムを取出すことは不可能であつた。このカラギーナン片の取出し直後の水分率は12%であつた。

また割れ片の透明度は89%、厚みは51μ であつた。

実施例 2

実施例 1 で用いたと同じカッパカラギーナン 及び精製ローカストビーンガム各 5 g を粉体状態で混合したのち、メタノール 5 0 ml 含浸し、 5 0 0 ml の水で更に分散させ、8 0 ℃で 3 時間

- 12 -

率は取出し直後は10%であつた。

また割れ片の透明度は 8 5 %、厚みは 5 3 μ であつた。

寒 施 例 3

フィリピン産ューキューマスピノサムより抽出、戸過及び乾燥を行つて得られたイオタカラギーナン3g(水分率7%)をイオン交換水250mlに分散し、80℃で3時間攪拌して溶解した。一方、実施例1で用いたと同じ精製ローカストピーンガム粉末5gをイオン交換水250mlに分散し、80℃で3時間攪拌して溶解した。

以上の操作によつて得られた2種類の水溶液を混合し、80℃で1時間攪拌した。この溶液150㎡を熱時に縦20㎝、機30㎝で底面が充分平滑な長方形のガラス皿に均一に流延したのち、75℃の真空乾燥機で一昼夜乾燥した。乾燥後、ガラス皿を取出したところ割れ現象は全くみられず、良好なフィルムを得ることができた。このフィルムの真空乾燥機より取出し

後の水分率は8%であつた。

奥施例 4

実施例1で用いたと同じ精製カックラを中口で用いたと同じ精製カックので現施例1で用いたと同じ精製カックで現在ので用いたで混合し、Cのイオン交換では、80℃を被答がない。このでは、100mのでは、100

奥施例 5

- 15 -

一に流延したのち60℃の真空乾燥機で一昼夜 乾燥した。乾燥後、パットを取出したところ割 れ現象は全く見られず、ステンレス板よりフイ ルムを剝離させることができた。このフイルム の真空乾燥機より取出し直径の水分率は18% であつた。

実施例1~6で得られたフイルムの厚み、透明度及び破断強度は下記表のとおりである。

実施例番号	1	2	3	4	5	6
フイルム厚み(μ)	47	51	39	47	43	53
透明度(%)	98	98	96	98	98 -	76
破断強度(kg/cm²)	600	700	620	1100	650	570

図面の簡単な説明

面 第1図/は、カラギーナン/ローカストピーン√ 1:1のフィルムの赤外線スペクトルである。

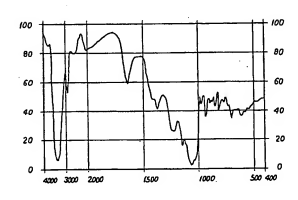
> 出願人 三菱 アセテート株式会社 代理人 弁理士 小 林 正 堆

アガム(水分率15%)59を粉体状態で混合し、500mlのイオン交換水中に分散し、80℃で3時間機拌して溶解した。この溶液300mlを熱時に縦30cm、械40cmの底面が充分平滑なテフロン製バットに流延したのち、70℃の真空乾燥器で一昼夜乾燥した。乾燥をくみれず容易に剝離し、良好なフイルムが得られた。このフィルムの乾燥機より取出し直後の水分率は15%であつた。

奥施例 6

カラギーナンとして市販カラギーナン(中央 化成社製ニューゲリン LB-4) 3 g 及びローカストピーンガムとして精製操作を行つていいない市販ローカストピーンガム(メイホール社製で 1、10 mm のイオン交換水中に分数し、80℃で3時間提押して溶解した。この溶液の1 mm のイオン交換水中に分額と、80℃で3時間提押して溶解した。この溶液300mm、核40cmの底面が充分平滑な長方形のステンレス製パットに均

- 16 -



-313-